⑩ 日本 国特許庁(JP)

⑩ 公 表 特 許 公 報 (A)

 $\overline{\Psi}5 - 503989$

43公表 平成5年(1993)6月24日

@Int. Cl. 5 G 01 N 27/447 B 01 D C 07 K Ð

識別記号 庁内整理番号

審 查 請 求 未請求 予備審査請求 有

部門(区分)

6(1)

7726-4D 7731-4H 7235-2 J 7235-2 J

G 01 N 27/26

3 1 5 3 3 1

(全 13 頁)

69発明の名称

キャピラリー電気泳動のための流速制御表面荷電コーテイング

②特 頭 平2-515884

願 平2(1990)11月6日 8922出

❷翻訳文提出日 平4(1992)5月6日

参国際出願 PCT/US90/06435

@国際公開番号 WO91/06851

囫国際公開日 平3(1991)5月16日

優先権主張

@1989年11月6日@米国(US)@432,061

@発明者

ウイクトロウイツ, ジョン イ

アメリカ合衆国 カリフオルニア州 95129 サン ジョーズ,フ

オレスト、グレン ドライブ 5145

の出願人

アプライド バイオシステムズ

アメリカ合衆国 カリフオルニア州 94404 フオスター シテ

イ、リンカーン センター ドライブ 850

四代 理 人

弁理士 舟橋 榮子

インコーポレイテッド

⑩指 定 国

AT(広域特許),BE(広域特許),CH(広域特許),DE(広域特許),DK(広域特許),ES(広域特許),FR (広域特許), GB(広域特許), GR(広域特許), IT(広域特許), JP, LU(広域特許), NL(広域特許), S E(広域特許)

請求の範囲

1. 荷電した表面基をもつキャピラリーチューブ中に選択された 電気漫透流の特性を達成する方法において、その方法が

アノードとカソードの電解質貯蔵器中にチェーブの向かい会っ た婚郎を置き、

1のチェーブ端部から他のチューブ端部に向かって電気浸透流 を生成するように電場を2個の貯蔵器を構切って印加し、

化合物をチューブを调って引き入れるとき、チューブの表面荷 電を変えることができる化合物を、チューブに引き入れて通し、

化合物をチューブに引き入れて通すときチューブ内の電気浸透 渡浪をモニターし、

前記モニターから決定されるように、所定の電気浸透流速をチ ュープ内に進成するまで、前記化合物をチューブ中に引き入れて 通すことを維続する、

各工程から成る方法。

2. 前記モニターが、間隔をあけた時間間隔で、前紀チェーブに このチェーブを移動する液体マーカーの複数のパルスを導入する 工程を含み、この流体マーカーはこのマーカー溶液を含むチュー ブ中に液体のバンドの電気浸透流速をモニターするために使用す ることができる、請求項1記数の方法。

3. 前記チェーブが負に荷電した表面シラン基を有する石英ガラ スチューブであり、前記化合物が規則的に間隔をあけて配置され た、荷電アミン基を含むポリマーである、請求項1記載の方法。 4. ポリマーが4級アミンの疎水性ポリマーである、請求項1記 載の方法。

5. ポリマーが、N(R₂)*-(CH₂)_n-N(R₃)*、式中のn = 2 ~ 10、 RはHまたはアルキルまたはアリール基である、形態のポリマー の群から選ばれる、請求明は記載の方法。

6、ポリマーがポリプレンである、請求項5記載の方法。

7. チューブが正に荷電したアミン基を有する石英ガラスチュー ブであり、前記化合物がポリスルホン酸、ポリカルポン酸、ポリ ホスホン酸、およびポリリン酸ポリマーからなる群から選ばれる 負に衝電したポリマーである、請求項1記載の方法。

8. 表面荷電基が静電気的に表面壁に結合している荷電コーティ ング剤の分子に部分的に依存しており、前記化合物が、この化合 物をチューブを通して引き入れるとき、表面壁からコーティング 剤の分子を除去するように働く、請求項1記載の方法。

9、化合物が、この化合物をチューブに引き入れて通すとき、チ ューブの表面壁に静電気的に、そしてそれ自身に疎水的に結合す るように働く荷電ポリマー化合物であり、前記引き入れが、表面 壁の痛性が中性となり最初の電気浸透流の方向で電気浸透流が止 むまで、この最初の電気浸透流の方向に化合物を引き入れること を含み、さらに向かい合った方向で、チューブ内の電気浸透流が 選択された速度に達するまで同じ最初の電気浸透流の方向にチュ ープを通して荷電化合物を引き入れることを含む、請求項1記載 の方法。

10. 前記キャピラリーチューブ壁が負の荷電をもち、荷電したボ リマー化合物が疎水性の4級アミンポリマーである、請求項9記 載の方法。

11、選択された電気泳動媒体において異なる寸法および/または 荷電の性質を有する少なくとも2個の高分子種を分離する際に使 用するためのキャピラリー電気泳動チューブを調製する際に使用 するため、電気浸透液の特性が、選択された媒体中のキャピラリ 一電気泳動によって達成され得る高分子間の分離の程度を高める

ように選ばれる、請求項1記載の方法。

12. 正に荷電した蛋白質を分離するために、前記表面壁が食に荷電した茶を有し、前記化合物が、この化合物をチェーブに引出して通すとき、チェーブの表面壁に静電気的に、そしてそれ自身に疎水的に結合するように働く疎水性のポリアミンポリマーであり、前記引き入れが、表面壁の負の荷電が少なくとも実質的に中性となるまで、電気浸透波の量初の方向でチェーブ内に化合物を引き入れることを含む、精求項11記載の方法。

13. 前記引出しが最初の方向での電気浸透液が止むまで継続され、 そしてさらに、向かい合った方向において、チェーブ内の電気浸 透流が選択された速度に達するまで前記最初の方向でチェーブを 通して何電した化合物を引き入れることを含む、請求項12記載の 方法。

14. 核酸種を分離するのに使用するため、前記表面繋が負に荷電基を有し、前記化合物が疎水性のポリアミンポリマーであり、さらに、分離することになっている少なくとも1つの種が表面壁のポリマー化合物に結合していないイオン強度で、電気泳動媒体中の核酸種を電気泳動的に分離することを含む、請求項11記載の方法。

15. 電気泳動媒体のイオン強度がキャビラリーの表面壁に結合するポリマーに異なる複数種を好ましく結合するようなイオン強度である、精求項14記載の方法。

16. さらに、焼くかまたは化学的手段によって脱水することによって、化合物を壁に結合することを含む、請求項1記載の方法。
17. キャピラリー壁の表面に共有結合的に結合した荷電した基の選択された密度を有するキャピラリーチューブを生成するのに使用するため、前駅化合物が表面壁の基に共有結合により結合する

ことができ、さらに変面繋に共有結合により化合物を結合することを含む、請求項1記載の方法。

18. 何電した表面基と選択された電気浸透液の特性を有するキャビラリーチューブが、

アノードとカソードの電解質貯蔵器中にチューブの向かい合っ た端部を置き、

1のチェーブ端部から他のチェーブ端部に向かって電気浸透流を生成するように電場を2個の貯蔵器を模切って印加し、

化合物をチューブを通って引き入れるとき、チューブの妻面荷 電を変えることができる化合物を、チューブに引き入れて退し、

化合物をチューブに引き入れて通すときチューブ内の電気浸透 渡速をモニターし、

前記モニターから決定されるように、所定の電気浸透波速をチュープ内に達成するまで、前記化合物をチュープ中に引き入れて通すことを継続する、

各工程によって調製されたキャピラリーチューブ。

19. 前記チェーブが負に価値した表面シラン基を有する石英ガラスチューブであり、前記化合物が規則的に開隔をあけた、荷電したアミン基を含むポリマーである、請求項18記載のチューブ。

20. ポリマーが 4 級アミンの、疎水性ポリマーである請求項13記 敵のチューブ。

明 細 書

キャピラリー電気泳動のための流速制御表面荷電コーティング

1. 発明の技術分野

本発明はキャピラリー電気泳動に関するものであり、そして特に、生体分子の電気泳動分離を高めるため、キャピラリーチューブ中で制御された電気浸透流速を達成するための方法に関するものである。

2. 参考文献

コーヘン エイ エスら、アナリティカル ケミストリー、5 9:1021 (1987)。

コーヘン エイ エスら、ジャーナル オブ クロマトグラフィ、458:323 (1988)。

コンプトン エス ダブリェら、バイオテクニクス、6(5)432(1988)。

ヘリン ピイ ジェイ、 ジャーナル オブ コロイド インターフェイス サイエンス 115(1):46 (1987)。

カスパー ティ ジェイら、ジャーナル オブ クロマトグラフィー、458:303 (1988)。

ラウエル エイチ エイチ、アナリティカル ケミストリィ、 58:186 (1985) .

マッコーミック アール ダブリュ、アナリティカル ケミストリィ、60(21):2322 (1988)。

3. 発明の背景

キャピラリー電気泳動(CE)はDNA種、蛋白質、ペプチド、 および派生したアミノ酸を含む、積々の生体分子の迅速な分別の ために提案された(コーヘン、1987、1988、コンプトン、カスパー)。代表的には、この方法は内径が約50~200 ミクロンであり、その長さが約10~100cm またはそれ以上である、溶験シリカキャピラリーチェーブを用いる。

通常のCB方法では、キャピラリーチェーブは電気泳動媒体で充環され、少ない試料容量をチェーブの一端に引き入れ、そして電場をチェーブを模切って位置させて試料を媒体を介して引き出すようにする。電気泳動媒体は非流動性ポリマーまたは、一定のタイプのCB分別に使用するため質であることができる。蛋白質型では一般であることができる。蛋白質型では一般では、流動性の電気泳動媒体における蛋白質の電気泳動分離が、報告されている(ラウエル)。CBの技術を核酸分別に応用する際に、種は高い同じ荷電密度に分別され、高分型の分別はゲル化したマトリックス媒体を必要としないが、また高分子量のポリマーを含む流動性の電気泳動媒体内で達成されることが見出された(*対抗移動キャピラリー電気泳動による核酸分別*に対する共有のUS特許出順、第390,631 号、1989年8月7日出願)。

CEが流動性の電気泳動媒体を使用して行われるとき、媒体それ自体は電極の一つに向かってキャピラリーチェーブを介して大量の流体の移動を受けることができる。この電気浸透液はキャピラリー窒界面で生ずる荷電遮蔽効果に起因する。溶験シリカチェーブの場合には、食に荷電したシラン基を有し、荷電遮蔽が表面壁付近で電気泳動媒体中の正に荷電したイオンの円筒状の・シェル・を生じる。このシェルは、順番に、大量の流動性媒体に液体の正に荷電したカラムの特性を帯びさせて、シェルの厚さ(デバイ長)に依存する電気浸透液速にてカソードの電極に向かって移

動する。チェーブを選る流動性媒体の電気浸透液の速度もまた電 場の軸度、および媒体の粘度に依存する。

上に引用した特許出願に詳述しているように、電気浸透流速は2またはそれ以上の類似の種の間の分離を改善するために最適化することができる重要な変数を与えることができる。特に、CEが、電気浸透流および分離すべき種の移動を向かい合った方向にある状態の下に行う場合、一方向で、向かい合った方向の種の電気泳動移動速度にほぼ等しい電気浸透流速にすることができる。分離のための有効なカラム長を極端に長くすることができる。

これ迄は、電気浸透流速を調整または制御する試みは限られていた。一つの提案では、電気泳動媒体のpHを十分に低く、例えば、pH4以下として、荷電変面基に陽子を加え、このようにして変面荷電密度を減らすことで行われた。この提案は低いpHの変性効果が生じる得る多くの蛋白質には適用できない。

また、電気泳動緩衝液に、表面荷電をマスクする為ある平衡定数にて表面に結合できる荷電試薬を含ませ、このようにして電気浸透液を減らすことも提案されている。この提案は分離される種に結合し、従ってこれらの種の荷電密度を変える荷電した試案の問題によってまびしく制理される。また、結合する化合物の濃度を試行錯誤により検量しなければならない。

中性または正に荷電した試薬を用いて何電した表面基を電子対 を共有して誘導することによって電気浸透液を減少または除去す るための試みもまた報告されている。この提案は、まず所望の電 気浸透液を達成するための反応条件を検量することが難しく、ま た反応が不可逆であるため、即ち、チューブを他の選択された電 気浸透液速に対してさらに再被覆することができないので、広く 採用されなかった。

別の一般的実施例では、キャピラリーチューブは正に荷電したアミン基をもつガラスチューブであり、荷電を変える化合物は負に荷電したポリマー、例えばポリスルホン酸、ポリカルボン酸、ポリホスホン酸、またはポリリン酸のポリマーである。

商電した強水性ポリマー、例えば疎水性ポリアミンを使用する場合、その方法は逆方向に電気浸透流を生じる選択された段階のオーバーコーティングを行うことができる。この方法では、ポリマーをまずチューブに選して表面壁の荷電が中性となって最初の方向の電気浸透流が止むまで電気浸透流の最初の方向に引き入れる。その後に、反対側の方向でチェーブ内の電気浸透流が選択された速度に連する迄、化合物を引き入れてチューブ中に同じ方向に通す。この方法は特に、(a)チューブ壁の正味の正の荷電が正でありそのために登表面に静電気の蛋白質の結合が妨げられ、

(b) 電気浸透の逆方向の速度が蛋白質分離を最適にするように 選択されるので、正に荷電した蛋白質を分離するために有用である。

本方法はさらにキャピラリー壁の表面に選択された密度の共有結合した何電差をもち、壁裏面の何電をマスクするためおよびチェーブ壁の反応性の化学差に共有結合するために、化学基をもつ化合物を用いて、キャピラリーチューブを生成するための工程を含むことができる。所望の電気浸透流を達成した後、被覆されたチェーブを、表面壁に共有的に化合物を結合するために有効なカップリング前で処理する。

他の面においては、本発明は本発明の方法によって成形された C E チューブを含む。このチューブは (a) 所定の電気泳動媒体 中で、選択された電気浸透流、および (b) 荷電したポリマー剤 のコーティングによって特徴づけられる。一つの好遺例では、荷

4. 発明の模要

従って本発明の一般的な目的のひとつは、CBチューブ中に選択された電気浸透流速を追成するための方法を提供することである。

さらに特定の目的は、容易に実施でき、蛋白質と核酸の両方の CB分別と両立でき、CBチューブ中に可逆的または不可逆的表 面荷電密度になるような方法で行うことができる方法を提供する ことである。

本発明は、一面においては荷電表面基をもつキャピラリーチェーブ中に選択された電気浸透流の特性を連成する方法を含む。チュープはアノードとカソードの電解質貯蔵器の間に連結し、電場を貯蔵器を越えてチューブ内に電気浸透流を生成するように配置する。電気浸透流の間に、チューブの表面荷電を変えることができる化合物をチューブに引き入れて通し、チューブ内の電気浸透流速をモニターする。前記モニターすることによって決定されるように、チューブ中に所築の電気浸透流速を達成するまで、化合物を引き続き中に引き入れて過す。

チューブを通る電気浸透液速は、時間間隔をあけて、一速の流体マーカーのパルスを、チューブに導入することによってモニターすることが好ましく、このマーカーのチューブの遺過を使用してマーカー溶液を含むチューブ中の流体のバンドの電気浸透波速をモニターすることができる。

一つの一般的な好適例では、チューブは負に何電した表面シラン基をもつ溶融シリカチューブであり、荷電を変える化合物が規則正しく間隔をあけて、荷電したアミン基、好ましくは4級アミンの荷電した基をもつ疎水性ポリマーを含むポリマー、例えばポリマーポリブレンである。

電したポリマー剤は疎水性のポリ4級アミンポリマーである。

本発明のこれらの目的および特徴およびその他の目的および特徴は、以下の本発明の詳細な説明を図面と共に続むと一層完全に明らかとなるであろう。

図面の簡単な説明

図:は本発明の方法を実施する際に使用するキャピラリー電気 泳動システムの振略図であり:

図 2 はパルス電圧と一定電圧のモードを同時に操作するために 設計されたキャピラリー首気泳動システムの機略図であり;

図3はキャピラリイ電気泳動チェーブの拡大断片図であり、右 から左への方向に電気浸透流(e)を示し、左から右への方向に フラグメント移動(m 、 m * 、 m *)を示しており;

図4は波速を制御した麦面荷電コーティング(FCSC)の基本を示す図であり;

図 5 はポリプシンを用いたコーティング時間の関数として電気 後透流速のプロットを示す図であり;

図 6 は 0 、 0 0 0 5 %ポリプレンを用いたコーティング時間の 関数として電気浸透流速のプロットを示す図であり:

図7は2種のポリプレン濃度のポリプレンを用いたコーティン グ時間の関数として電気浸透流速のプロットを示す図であり;

図8はスペルミンを用いたコーティング時間の関数として電気 後透流速のブロットを示す図であり:

図9はドデシルトリメチルアンモニウムプロマイドを用いたコーティング時間の関数として電気浸透流速のプロットを示す図で あり:

図10はポリプレンの不存在での乳酸デヒドロゲナーゼのCB 電気泳動図であり: 図ilはポリブレンで被覆したCEチューブにおける乳酸デヒ ドロゲナーゼのCE電気泳動図であり;

図12はポリプレン被覆キャピラリーを用いるヒストンH4の 5つのアセチル化形態の分析を示し:

図13は2種のRNase TLの分離を示し:

図14はキャピラリーをポリプレンで被覆したときのNaClの不存在でのDNAのキャピラリー電気泳動工程から発生した電気泳動図であり:

図15はキャピラリーをポリプレンで被攬したときのLOmitのNa Clの存在でのDNAのキャピラリー電気泳動工程から発生した電気泳動図であり;

図16はキャピラリーをポリプレンで被覆したときの20mMのNa Clの存在でのDNAのキャピラリー電気泳動工程から発生した電 気泳動図であり:

図17は塩の不存在で2種のRNase 11のキャピラリー電気泳動 工程から発生した電気泳動図であり;

図18は30mMのNaClの存在での2種のRNase T1の分析を示す図である。

発明の詳細な説明

I. <u>キャピラリイ電気泳動システム</u>

図1は本発明の流速制御表面荷電コーティング(FCSC)方法を行うため、並びにFCSC方法によって調製されたチェープを用いる電気泳動分離を行うためのキャピラリー電気泳動動(CE)システム20の機略図である。このシステムは長さが好ましくは約10~200cm、一般的には約100cm以下、内径が好ましくは約25~200μm(ミクロン)、一般的には約50μmのキャピラリーチューブ22を含む。図に示した例では、チューブを水平位置に支持し

の間でチェーブを洗い流すための溶液を含む追加の貯蔵器を備えることができ、二種以上の溶液が単一の電気泳動分別法において用いられる。

22 b で示される、チェープの反対側のカソード端部は、カソード貯蔵器32内にシールされており、図に示すように、貯蔵器に含まれるカソード電解溶液34に浸す。貯蔵器内の第二のチェーブ38は、(例えば、洗浄溶液、マーカー溶液、および電気泳動緩衝溶液のような)液体をチェーブを介して引き出し、貯蔵器30の高分子試料物質をチェーブに返還するために、微細に調整された真空装置(図には示していない)に連結する。

システムの高圧電源40は、2つの貯蔵器間に選択された電位を印加するために、図に示すようにカソードとアノードの貯蔵器に連結する。電力供給導線を、それぞれ、アノード貯蔵器とカソード貯蔵器の白金電板41、42に連結する。電源は電極を通る定電圧(DC)を、好ましくは5~50KVに設定した電圧で、印加するように設計することができる。また代わりに、あるいは加えて、電源を貯蔵器間に選択された周波数のパルス電圧を印加するように設計することができる。一般に、キャピラリーチェーブが短いほど、印加できる電界強度が高くなり、電気体動分離が迅速になる。

バルスした電圧モードで操作するとき、電源は好ましくは約50 HzからKHz の範囲まで調整できる周波数で、また約10~30KVのrm s 電圧出力で方形波バルスを出力する。HHz の範囲でも、さらに高いバルス周波数を、いくつかの応用のために合わせることができる。

図1に示したシステムの説明を完成させるには、システムの検 出器44を、チューブ中の光学検出ゾーン46を通って移動する核酸 フラグメントを光学的にモニターするため、チューブのカソード 下方に端部を曲げている。

チューブの内側表面は化学基が好ましくは約4~9のpBで負または正に荷電している化学基をもつ。表面の化学禁は、負電荷を与える表面にシラン基を有する溶験シリカチューブの場合のように、キャピラリー材料の固有の性質であってもよい。また代わりに、あるいは加えて、キャピラリー費を、4級アミンのような、化学基のアタッチメントのための既知の誘導剤を用いて、または既知の正に荷電した表面コーティング前を用いて処理することができる。好ましいキャピラリーチューブのひとつは内径が50μ=の溶験シリカチューブであり、ポリミクロ・テクノロジー(フェニックス、AZ)から入手できる。

さらに一般的には、キャピラリーチューブは緩衝液のカラムを 支持できる任意のチューブまたは導管であることができ、好まし くはカラム厚は200 μ ■ またはそれ以下である。例えば、チュー ブはガラススライド等の形をした導管の形状をとり、負に衝電し た表面基をもつことができる。

システム内のアノードの貯蔵器25は、チェーブ情部を模切る電場を印加して電気浸透流によってチェーブを通って引き出される電解溶液28(セクション!!)を含む。22 a で示されたチェーブのアノード備部を、図に示すように、電気泳動の間、溶液に浸す。

システム内の貯蔵器30は、BCSCC法の間に使用するため、マーカー溶液を含むことができ、または電気泳動分離の間に、分離すべき分子の試料を含むことができる。好ましくはマーカーまたは試料物質は電解溶液または水に溶解する。2つのアノード貯蔵器は、チェーブのアノード下端を貯蔵液に浸すことができる位置に置くために、カルーセルは電気泳動の走行または異なる溶液

端部付近に設置する。検出器はUV吸収検出用および/または蛍光発光検出用に設計することができる。UV吸収は、例えばアプライド・バイオシステムス(フォスター市、カリフォルニア)によって、フローセルをキャビラリーホルダーと置き換えて、改良されたクラトス 783 UV吸収検出器を用いて、240~280mmで、改成に行うことができる。蛍光発光検出は好ましくは、下記に述べるように、核酸フラグメントと関連する蛍光積によって、約240~500mmに調整できる選ばれた励起波長で行われる。蛍光検出器の一例は、ヒューレート・バッカード(パロ・アルト、カリフォルニア)から入手でき、キャピラリーチューブ検出用に上述のように改良されたNP1046 A 検出器である。この検出器は電気体動ビークを記録するため種分器/プロッタ45に連結する。

図2に示したような検出器を用いて、FCSC方法の間に測定された電気浸透液速は、チューブの上流端部(端部22a)から、チューブの下液端部付近の、検出器によってマーカーが認められるチューブ内の地点まで移行するマーカーバンドに必要な時間を計算することによって決定される。この方法で検出された電気浸透流速は従って、マーカーが導かれる時間およびマーカーが検出される時間での瞬間流速の平均を示す。このシステムは、直接検出器の上流に配置して、瞬間流速を決定し、丁字チューブを通るマーカーをチューブ内に周期的に導入できるように変更することもできる。

代表的なFCSC方法では、実施例1に詳述した条件を用いて、 貯藏器32を真空にしてキャピラリーチェーブに適当な洗浄とすす ぎの溶液を引き出し、このチェーブを完全に洗浄する。次いでチェーブに若干量の電解質緩衝溶液を流し、少量の、一般には1~ 10ナノリットルの試料物質をアノードチェーブ端部に装填する。 端部チューブ端に表面荷電を変えるための化合物を導入して、チューブ内の電気浸透流を設定し、カソードとアノードの貯蔵器の間に質圧をかける。

図 2 はパルスおよび定電圧モードの両方で操作できる電気泳動システム50の断面図を示す。システムのキャピラリーチュープ52は、56で示した検出ゾーンの付近の上流で小さいクリアランスプレーク54を有する。プレークのどちらかの側のチューブ部はチェーブの内外に電気泳動により移動する有孔のガラススリーブ58によって連結されている。チェーブの連結部は適当な電気泳動溶液62を充塡した貯蔵器50内に密封する。貯蔵器の接地電極64は負の側が適当なカソード貯蔵器と連結されているパルス電圧電源66の高圧側に連結する。接地電極64は負の側が適当なアノード貯蔵器と連結されているDC電源88の高圧側に連結する。

Ⅱ. 實気後透流

このセクションでは電気浸透液の現象を述べる。この現象は、電気泳動チューブ内に所望の表面簡電コーティングを建成するため、本発明のFCSC方法と、試料種間の電気泳動分離を最適にするため、試料物質の電気泳動分離の両方で活用される。

図3はキャピラリー電気泳動チューブ70の拡大断面図を示す。図に見られるように、*-*の符号で示した、チューブ内壁の負に荷電した基が、チューブ内の流体カラムの周りに正に荷電したシェルを基本的に形成する、ポリマー溶液中で正に荷電したイオンによって遮蔽されている。壁面で比較的動かない正のイオンのシェルの厚さは剪断距離として知られている。正の電荷と内側バルク相の電荷が分布するこの外側シェルは電気二重層と呼ばれ、正の荷電の外側シェルとバルク媒体との間の電位の基準であるゼータ電位を特徴とする。

相対的差は、順番に、eを変えることによって選択的に制御することができる。例えば、eをm。に近づけることによって、ベクトルμ。をかなり小さくすることができ、従ってF。を他の2つの種から容易に分離することができる。同様に、eをm。に近づけることによって、ベクトルμ。をかなり小さくすることができ、F。を容易にF。から分離できる。

改良された蛋白質と核酸の分離を達成するために、選択された 電気後透流速を使用することは以下にさらに詳細に述べるであろう。

II. 流速制御表面荷電コーティング (FCSC)

FCSCの源理は図4に示される。負(一)と正(+)の符号と関連した線は電極を示す。2つの貯蔵器を連結すると線はキャピラリーを示す。Tはキャピラリーの長さを移動するために必要な時間の合計を示し、μは電気浸透流を示す;μ近くの矢印は電気と透流を合きなべクトルを示す。T。にて、所定の印加理圧に対して、電気浸透流はμ。である。正に帯電した物質に出げて、電気浸透流はμ。である。正に帯でした物質をはば減入でものでででで、がアノードの貯蔵器に導入できるとも数でミン(下記に示す)がアノードの貯蔵器に導入できたが取ります。またでは、この指数では、ある時間では、では気浸透流が出した。また時間の増加と共にで、では気管域には、正に帯電した物質によって、大透流が遅くなるのは、正に帯電した物質によって、中・とうりでは、その結果キャピラリー壁の荷電が中性となり、電気浸透液μι・αは はで ロとなるであるう。

正に荷電した若干の物質について流速制御表面荷電コーティングに影響する能力を試験した。図 8 は、非重合性 1 級アミンであ

電界の影響下で、(正の電荷のシェルによって囲まれている) 媒体中のポリマー溶液のこのカラムは負または低い電位の方向に 電気浸透で引き出される。チェーブ内の電気浸透流の速度は図中 の矢印 e で示される(矢印 e は大きさ e のベクトル及びチューブ の動に沿った方向と考えることができる)。キャピラリーチェー ブ内の電気泳動流の速度 e は次式で表される:

式中の ε、 γ、 ε、 およびらは、それぞれ、液体の誘電率、その粘度、ゼータ電位、および電界強度である。

ゼータ電位、まは荷電壁表面に印加されるとき、シェルの剪断 半径に相当する荷電シェルの"内側表面"と荷電壁表面との間の 界面の二重層を横切る電位を記述する。電位は従って壁表面の正 味の荷電に直接依存し、それぞれ壁の表面荷電密度を増加または 減少することによって増加または減少することができる。

図3はまた試料機、例えば図においてF、、F、およびF。で示される正つの核酸種の電気泳動分離をいかにして、本発明によって、選択された電気浸透流速を与えるように、調製されるCBチューブ中で高めることができるかを示している。電気浸透流の速度はここではベクトルをで示され、図では下流方向に大きさらを示す。3つの核酸種はm、、m。およびm。で示されるベクトルによって示された速度で反対方向に電気泳動によって移動する。チューブ内のそれぞれの種の正味の移動速度は、それぞれμ」、μ、およびμ、で示される二つの向かい合うベクトルの丁度合計である。

3 つの種を分離するための能力は3 つの移動速度ベクトルμ:、 μ: およびμ: 間の差に依存する。これらベクトル間のこれらの

るスペルミンを用いたFCSCの効果を示す。走行時間の増加と 共に電気浸透液(V。)の減少は、示された2つの濃度に対して 明らかである(実施例3)。これらの結果の他の重要な特徴は、 電気浸透流が走行時間の増加と共にかなり早く平らになることで あり、スペルミンを結合したキャピラリー壁と提衝液中のスペル ミンとの間が平衡状態になったことを示している。減少したV。 の維持は走行する緩衝液中のスペルミンが維続して存在すること と緩衝液のイオン強度に依存する。

V。cに影響する第2の正に荷電した化合物はドデシルトリメチルアンモニウムプロマイド(DTAB)である:非重合性4級アミン。DTABを用いた電気コーティングおよび走行時間の増加に伴う電気浸透液(V。。)の減少の結果は、図9に示される濃度に対して明らかである(実施例4)。この図から見られるように、スペルミンを用いた場合に見られたように、DTABは、DTABを結合したキャピラリー壁と緩衝液中の遊離DTABとの間で迅速に平衡に達する。

スペルミンとDTABとの両方で電気コーティングすることはいずれかの化合物を用いる電気浸透液の検量がV••の補正のたングのために用いられる第3の正に何電した物質はヘキサジメスリンのために用いられる第3の正に何電した物質はヘキサジメスリンでロマイド(ポリブレン)であった。ポリブレンを用いて図6にれた電気コーティングデーターは0.0005%の濃度に対して図6に示される(実施例2)。ポリブレンは電気コーティング剤のための良い選択を行う2つの非常に重要な特徴をもち、(1)図6に見られるようにポリブレンはスペルミンやDTABのように選びに平ら(すなわち平衡に連ずる)にはならない;そして(2)ポリブレンコーティングの反転は広範な洗浄サイクルを必要とし

(実施例 1 参照)、従って提街液のイオン強度に対してスペルミンのように敏感ではない。ポリプレンは、しかし、電気泳動模街液に依存するある範囲の安定性をもつ。ある程度までポリプレンコーティングの安定性は提街液中に存在するイオンに依存する。本発明を支持して行われる実験では、リン酸塩緩衝液が最も不安定であり、ホウ酸塩緩衝液がより大きい安定性を与えることを示している。

電気コーティングのために用いられるポリマーはイオン性と強 水性の2つの主なキャピラリー壁との相互作用をもつ。従って、 キャピラリー電気泳動における電気浸透流の調整に有用なポリマーの特徴は次のものを含む:

- 1. 選択のポリマーは多数のイオン結合中心をもつ必要がある。 ポリプレンの場合、結合中心は4級アミンである。
 - 2. ポリマーはある程度の疎水性をもつ必要がある。

次の形態のポリマー、 $(NR_a)^+ \cdot (CH_a)_n \cdot (NR_a)^+$ がこの応用に特に適している:

式中のRは個額(例えば水素、アルキル、アリール、または官能差)およびNはポリマー中に存在する繰り返し単位の数である。 このようなポリマーは4級アミンと壁の負の荷電との間の直接の 荷電相互作用、およびさらに荷電遮蔽の結果として生じる壁との 疎水性の相互作用をもつ。ポリプレンはキャピラリー壁に荷電を マスクするポリマーの一つである。

実施例 2 は 2 種類の渥度のポリプレンを用いるキャピラリーの 電気コーチィングを記載する;電気浸透流の電気コーティングの

によって電気浸透液の調整はコーティングポリマーの負の荷電の 特性によって検量される。

特定の電気浸透流を確立するための条件を容易に選択する能力は研究のための貴重な応用性を示す。例えば、任意の与えられた分離応用に対して、分離を最大にする適当な電圧と電気浸透流の条件を決定することができ(例、実施例5~3)そして次に分離を行うため日常業務として再現性よく使用できる。

さらに、繰り返しの分離応用に対して、例えば臨床設定において、固定した電気浸透液となるように電子対を共有するようにでキャビラリーチューブを改変する。これは2つの方法のうち1つで、行うことができる。第一は、キャビラリーチューブをポリマー・で付うことができる。第一は、露出した食に荷電したシラインを用いて活性化し、次いで第二のコーティング剤をカラムに塗布してキャビラリーに二百能性試験を力してキャビラリーに二百能性試験を力した洗速を、ポリマー、例えばポリブレンを用いて確立し、次に例えば、リブレンを用いて確立し、次に例えば、リブレンを用いて確立し、次に例えば、リブレンを用いて確立し、次に例えば、リブレンを改変しておって焼くかまたは脱水して、キャビラリーによって続くかまたはアンを改変してキャビラリー壁のシラン基に共有結合することができる基を含むようにする。

N. 蛋白質キャピラリー電気泳動への応用

A. キャピラリー壁を用いてブロック相互作用物にオーバーコー ティング。

蛋白質の分離にキャピラリー電気泳動を応用することが主に制限されるのは、多くの蛋白質が正味の負の何電を有し、その結果キャピラリー繋のシラン基に強く結合していることである。シラン基に陽子を加え、従って壁の正味の何電を変えるため低いpR

効果は図7に示される。これらのデーターは本発明の重要な特徴を示し、指定された時間に対しポリブレンを用いて電気コーティングすることと、得られた電気浸透流速との間に、正確な関係が存在することが認められる。このような関係は特に、(上記のように)キャビラリー整との所定のポリブレンの安定な相互作用に価値がある。特定の電気浸透流は、図7に示したように、ポリプレンの所定の濃度に対する検量線から選択することができる。またその流を適成する走行時間を容易に決定することができる。

電気浸透液をチューニングする他の方法は、電気コーティング のための両性イオンの4級アミンの使用である。両性イオン化合 物の利点は、Ⅴ••をキャピラリー表面を完全にコーティングする ことによって調整されることである。このコーティングの結果、 キャピラリー表面に固有の何電は中性となり、および負の荷電中 心の環境は両性イオン化合物中に存在する。他の言葉で言うと、 ゼータ電位に寄与して残っている荷電だけが両性イオン化合物内 に存在する負の荷電である。例えば、ポリプレンそれ自体は多く の4級アミンー正に荷電した中心をもち、ポリプレンを用いたキ ャピラリーの表面荷電の完全な中性化は正味の荷電とはならず、 Vaoがゼロに減少する。しかしながら、ポリブレン様のポリマー は、R位(上記を参照)の50%で置換された荷電基、例えば炭酸 塩、スルホン酸塩をもつコーティングのために使用することがで きる。キャピラリーの固有表面荷電の全部がポリマーの4級アミ ン~正の荷電中心によって中性化される範囲まで、キャピラリー がこのポリマーで完全に被覆されるとき、キャピラリー壁の正味 の荷電は元の荷電のほぼ2分の1であろう。キャピラリー蟹の荷 電は今やポリマーによって与えられた負の荷電中心の唯一の結果 であり、新しい V eoが確立される。このようなコーティング方法

を用いるこのシステムでは、4以下のpHを必要とするが大抵の 蛋白質がこのpHに耐えられないので、容認できる選択ではない。

キャピラリー電気泳動によって正に荷電した蛋白質を分離することが困難なのは、実施例 5、図 1 0 によって示される。ウサギの筋肉から違いたラクテートダヒドロゲナーゼ(L D H)の3 つのイソフォームを実施例 5 に記載した条件下でキャピラリーに装填した:L D H は正味の正の荷電である。図 1 0 は装填した L D H が回収されないことを示している。蛋白質が保持される一番ありそうな理由は L D H とキャピラリー壁の間の荷電の相互作用であった。キャピラリー壁の荷電を反転するために、キャピラリーをポリブレンで被覆した。

ポリプレンによる被覆は、電気浸透流、μがゼロに減少するま で、選択された濃度でポリプレンを用いて電気コーティングする ことによって行われる。この状態は負に荷電した壁が正の荷電と 等しい数によって中性化するときに生じる。しかしポリブレンお よびこの種のポリマーを特に電気コーティングに適させる一つの 性質は、キャピラリー壁とのその荷電相互作用に加えて、疎水性 の相互作用を形成するポリマーの能力である。これらの確永性相 互作用はキャピラリー壁並びに既にキャピラリー壁を被覆したポ リブレン分子で生じる。電気浸透流をゼロに減らしたのち、さら にコーティングはまず正に荷電したポリマーについてカソードの 静雪引力に基づいて行われる。キャピラリー壁の正味の荷電が正 になるとき、電気浸透流はそれ自体が反転しアノードの方向に流 れる。キャピラリーをさらに被理するために、電極の極性が反転 し、電気浸透流は今やさらにポリプレンを貯蔵器から、キャピラ リーを介して引出し、その結果キャピラリー壁が被覆され正味の 正の荷電となる。

図11は、図10に対して使用したものと同じ条件下で行われたキャピラリー電気泳動の結果を示しているが、この場合にはキャピラリーはポリプレンによってオーバーコーティングされている。図11から認められるように、ポリプレンで被覆したキャピラリーを使用すると、このキャピラリー電気泳動システムは、LDHの3種類のイソフォームを非常に効果的に分離する。

またキャピラリー電気泳動は、試料として、5種類のアセチル化された形態の塩基性の高い蛋白質ヒストンH4を使用して行われた。ポリプレンを用いてキャピラリーをオーバーコーティングしないと、これらの蛋白質はキャピラリーを移行しなかった。他方、ポリプレンで被覆したキャピラリーを電気泳動に使用するとき、システムは5つのアセチル化蛋白質の形態に分割できる(実験例 5: 図12)。

キャピラリー 電気泳動システムにおいて塩基性蛋白質を分離する能力は、特にほんの少量の蛋白質が入手できるときに、蛋白質の分析のための極端に貴重な技術を提供する。

B. 選択された電気浸透流速を使用する蛋白質のキャピラリー電 気泳動。

食に商電した要白質に対してはキャピラリー整と蛋白質との間に不都合な荷電の相互作用は存在しない。これら蛋白質の分離は、電気浸透液に向かい合った方向にアノードに対して蛋白質の荷電引力と電気浸透液との組合せに基づく;従って、蛋白質分離を調整するように電気浸透液を調整できることは非常に価値のあることである。上述のように、所定のポリマー濃度に対して引き出される検量線は選択された V。のを達成するために必要な条件の決定のために有用な選具である。

負に荷電した蛋白質の分離を達成するために部分コーティング

る。異なっているイオン特性をもつ蛋白質の混合物を与えると、 条件を選択して、1つまたはそれ以上の蛋白質を保持し、他の混合物の蛋白質をキャピラリーを選して移行させ、キャピラリー電気 気味動分離を行うことができる。さらにこの技術を応用すると、 食に荷電した蛋白質の濃縮とそれに続く分離が行われる;このキャピラリー電気泳動システムの応用は核酸分離に関連して以下に 述べる。

V、核酸キャピラリー電気泳動への応用

核酸の分離のために中性ポリマーを、キャピラリーチェーブ中 の液体分別母体となる電気泳動緩衝液に添加する。核酸分離法と さらに電気泳動緩衝液中の中性ポリマーの封入による応用は共有 の米国特許出願第390,631 号に記載されている。

対向移動キャピラリー電気泳動(CMCE)は負に荷電した核酸の移動によって示すことができる。同時にキャピラリーチューブ中の電解溶液は下流に(カソードの貯蔵器に向かって)電気浸透流によって移動し、負に荷電した核酸フラグメントは溶液に対して反対の方向にアノードの貯蔵器に向かって移動する。フラグメントと中性ポリマー分子との分子相互作用のために、アノードの貯蔵器に向かうフラグメントの移動は、寸法に依存しており、より小さいフラグメントはアノード方向により早く移動する。

核酸のキャピラリー電気泳動分離は蛋白質の分離と同様に電気浸透液に依存しており:蛋白質について述べたようにV・・・を調整する能力は、またこれらの高分子の分離についても貴重な条件である。核酸の分割のためにV・・・と調整するための有用なアプローチの一つはキャピラリーを両性イオン化合物でコーティングすることである(上記参照)、両性イオン化合物を使用すると、V・・・を選択し、核酸とキャピラリー壁との間の荷電反発を維持するこ

の使用の 1 例を図 1 3 (実施例 6)に示す。キャピラリーを 5 分間 0.001 %のポリプレンで予解被理し、次に、正味の負の何電であるリボスクレアーゼ T 1 (RNase T 1)と、リジン置換に対しグルタミンをもつ組換えにより生成した変種の同量の混合物 2.5 ng を装填した。この変種の置換は野生タイプの種よりも一層正の荷電を有していることに起因する。図 1 3 はこの方法を使用して顕著な分離が行われることをはっきりと示している。中性のマーカーはピーク 6.67 によって、 2 種の RNase T 1 は 14.26 および 15.96によって示されている。

C. 負に荷重した蛋白質のイオン交換キャピラリー電気泳動 郎分コーティングを使用して行われる分離の別のタイプは、キ ャピラリー蟹の荷電中心に対して塩と荷電蛋白質との間の競合を 含む。この競合は図17と18のRNase T1と変種(上述のもの) に対して示される。キャピラリーはボリブレンで部分被覆して、 RNase [1の試料混合物は10mMのクエン酸ナトリウム緩衝液(pH = 6.6)をランニンが提街渡として使用してキャピラリーに装塡す る(実施例8)。この工程で得られた電気泳動図は図17に示さ れている;この図ではRNase TI種のいずれも相当するピークがな い。最もありそうなのは、ポリプレンとの荷電相互作用の結果と してRNase 種がカラム内に残智していることである。キャピラリ ーを洗浄して部分的に被覆されたキャピラリーを同じ緩衝液と10 mMの無化ナトリウムに溶解した2つのRNase T1種を用いて装填す るとき、2つの種に相当するピークが検出された。塩化ナトリウ ムの濃度を増やして同じ方法を繰り返した。RNase 11蛋白質の最 大収率は30mMのNaClを用いて得られた(図18)。

食に荷電した蛋白質の保持に選択的に作用するこの能力は異なっているイオン特性をもつ蛋白質の分離に対して有効に応用され

とができる。

キャピラリー電気泳動を核酸分離に応用するための他の重要なものはイオン交換現象であり、これは負に荷電した蛋白質に対して上に述べた。実施例 7 はキャピラリーをポリプレンで部分コーティングすることと、核酸分離の効果を記載している。 DNA A 試料に相当するピークは検出されなかった(実施例 14)。しかしながら、同じ試料を10mmの塩化ナトリウムの存在で実験するとき、複数の DNA 種が分割された(図 15);塩濃度を20mm まで増やすと DNA 種がさらに分割された(図 16)。 負に荷電した蛋白質に関するかぎりでは、塩は、一般のイオン交換現象に生むるポリプレンへの結合のために競合していることが明らかであ

このイオン交換現象は核酸の分離に対して活用できる。核酸種の混合物を与えると、混合物中のより大きい分子をキャピラリー 壁に結合して混合物中のより小さい種を一層有効に分割させるように行うことができる。

イオン交換現象の他の重要な応用は生物学的に重要な高分子の 希釈溶液を濃縮する能力である;この応用は多くの臨床上の及び 研究上の問題に対して重要である。例えば、核酸の看釈溶液の濃 縮については、キャピラリーチューブの小さいが部分をポリブレン で被覆し、被覆された領域に対して正味の正の 荷電とないよう。 する。次に毎釈試料をキャピラリーに遠域し、電圧を印加する。 な酸は束縛され、正に荷電した領域においてこの領域とのイオンの の相互作用によって書積される。次にキャピラリーを核酸を引き 離すように十分なイオンのカのランニング緩衝液を用いて処理する。この引き難しは高塩機衡液の正面の小さいゾーンで起こる。 引き離された核酸は次に、上述のような、対向移動キャピラリー電気泳動によって、キャピラリーの長さの残りについて分離される。高分子を濃縮するこの方法は、同様に負に荷電した蛋白質に応用することができる。

次の実施例は種々の分離方法および応用を本発明に従って記載 しているが、その範囲を制限するつもりのものではない。

実施例 1

ポリプレンコーティングレベルの関数としての電気浸透液の変化 キャピラリー電気泳動は A81モデル270 キャピラリー電気泳動 システムを用いて行った。このシステムは電圧を30KVまでセット

システムを用いて行った。このシステムは電圧を30KVまでセットできる親込み高電圧DC電源を含む。システムに使用したキャピラリーチューブはポリミクロテクノロジー(フェニックス、A2)から人手した長さ72cm、内径50 μ m 、外径350 μ m の溶融シリカキャピラリーチューブである。

電気浸透流速(V。)を示すために用いたマーカーは中性化合物、酸化メシチルであり、これは200mm で強い吸収を示す。電気体動システムは実験を選して約25kV(約350 V/cm)の電圧設定で行った。UV検出はキャピラリーチュープ検出用に設計されたカラトス783 UV検出器を用いた。検出器出力信号はスペクトロフィジクス Sp4400 積分器/プロッターで積分しプロットした。

新しいキャピラリー表面はキャピラリーを連続して $5\sim10$ キャピラリー容量の1.0 NaOH、 $3\sim5$ 容量の1.0 NaOH、 $3\sim5$ 容量の1.0 N HC1 、 $3\sim5$ 容量の1.0 N HC1 、 $3\sim5$ 容量の1.0 N HC1 、1.0 を発音の1.0 N HC1 、1.0 を発音の1.0 を表表して日常的に再生させた。溶液をキャピラリーからカソード端部を真空にして吸い出した。

一般に、近似の緩衝液を用いて平衡にした後、2~5 nl の中 性マーカー(酸化メシチル)をカソード端部を真空にしてキャビ

いた。電気浸透流速(cm/分で示される V。。)は、横断した距離と、パルスが U V 検出器を通過するまで中性マーカーを注入してからの経過した時間に基づいて計算した。計算された V。。を経過した全走行時間に対してプロットした;その結果は図 6 に示す。0.0005 %の濃度でのポリプレンは時間 6 でアノードの貯蔵器に存在した。

0.001 %の濃度でポリプレンを使用する電気コーティングもまた行った。(Vao+1)のLnを0.0005%と0.001 %のポリプレン濃度について全経過走行時間に対してプロットした(図7)。図7に見ることができるようにこれらのポリプレン濃度ではコーティング時間、ポリマー濃度および電気浸透流の間に確かな関係が確立されている。例えば、同じVaoは約25分間0.001 %のポリプレンを用いたコーティングと、約42分間0.0005%のポリプレンを用いたコーティングによって確立することができる。

実施例3

非重合性1級アミンを使用して検量する電気浸透流速

実施研1で使用したものと同じキャビラリー電気体動条件を用いて V。を上記のように計算した。スペルミン、非重合性 1 級アミンを、0.001 %と0.005 %の濃度でコーティング剤として使用して、増加する走行時間の V。のの影響を図 B に示す。図 B から見られるように V。はポリプレンに比較してスペルミンを用いると E 迅速に平らになる(図 6):これはスペルミンを用いると V。の検量に対し感度が小さくなることによる。スペルミンのさらに限昇は電気泳動緩衝液中のイオンによって除くことができることである。

実施例 4

非重合性4級アミンを使用して検量する電気浸透流速

ラリーに注入した;マーカーは電気浸透流を測定するために使用する。マーカーの注入は続いて 2 ~ 5 nl (2 ~ 10 ng)の蛋白質試料を注入することによって行った;マーカーまたは試料のいずれかをサイクルから省略することができる。次に適当な電圧 (30 k まで) をキャピラリーの両端部にかけて印加しUV検出器によって分離をモニターすることができる。電気コーティングは緩衝液とポリプレン(ヘキサジメスリンプロマイド;アプライド・パイオシステムズ、フェスター市、CAから入手できる)を含むアノード貯蔵器からポリプレンを含まず緩衝液を含むカソードの貯蔵器からポリプレンを含まず緩衝液を含むカソードの貯蔵器よで電圧を印加して行った。

25 kV の1分間のベルスによって連続してマーカー (2.5 nl) をキャピラリーに注入すると、連続するマーカーのピークが移動し、アノードの提衝液とポリブレンがキャピラリーを遭り最後に検出器を遭遇した。200 nmでの吸収をモニターし、マーカーの平均速度と、従って電気浸透流を概算した。これらの条件下ではポリブレンの吸収を検出できなかった。

総計の走行時間は70分であり、最終の約50分間は図5に示されている:20分から70分までは電気決動図の下部に5分間隔で示されている。アノードの貯蔵器中のポリプレンの濃度は0.0005%であった。約24分でポリプレンはキャピラリーチェーブの全長を移動した。電気浸透流速が遅くなることは中性のマーカーのピーク間の距離が増加することから明らかであり、これは走行が進行し、キャピラリーが次第にポリプレンによってさらに被覆されることになる。

実施例 2

電気浸透流速の検量

実施例1で使用したものと同じキャピラリー電気泳動条件を用

実施例1で使用したものと同じキャピラリー 電気泳動条件を用いて V . . . を上記のように計算した。

ドデシルトリメチルアンモニウムブロマイド(DTAB)、非 重合性 4 級アミンを、0.15%の濃度でコーティング剤として使用 して、 V。へのその影響を図 8 に示す。 DTABはスペルミンと 同じ限界の一つをもち、ポリブレンに比較してDTABは迅速に 平らになり、従って DTABを使用する V。の検量はポリブレン のようには感度がよくない。

実施例 5

蛋白質のCE電気泳動

A. 乳酸デヒドロゲナーゼ

実施例 1 に記載したようにキャピラリー電気泳動を行った。 3 種類のイソフォーム(p 1 = 8.3 、8.4 、8.55)を含むウサギ筋肉からの乳酸デヒドロゲナーゼ(L D H)約2.5 ng を中性マーカー2.5 n1 を添加した 5 m H Na P O 。 緩倒液(p H = 7.0)に装填した。 ボリブレンコーティングを含まないで中性のマーカーのみがカラムを遭って流れるのが見られた。図1 0 はキャピラリーをコーティングするポリプレンを含まない場合の走行結果を示し:3.10分での単一ピークは中性マーカーである。

図11は同様の走行結果を示し、ここではキャピラリーチュープを0.01%ポリプレンを使用して10分間予備コーティングした:この予備ユーティングの程度はキャピラリーチュープのオーバーコーティングとなり、キャピラリー表面の食の荷電の反転、および電気浸透流の方向の付随した反転を生じる。電極の極性は蛋白質試料を装填する前に反転した。ポリプレンは電気体動機衝液中には存在せず、LDHイソフォームを2.5ng 装填した。ポリプレンオーバーコーティングの存在でのLDH走行の結果は図11に

特表平5-503989 (9)

示される。17.82、18.19、および20.32 でのピークは、それぞれ8.3、8.4 および8.55のイソフォームに相当する。19.68 の精は、多分しDHの貯蔵の結果形成されたであろう製剤の持築を示している。図10と図11の比較から見られるように効果的な分離はキャピラリーをポリプレンで被覆したときLDHを用いて達成することができる。

B、アセチル化ヒストンH4

キャピラリー電気泳動を実施例1に記載したように行った。キャピラリーを5.51 cm/分の電気浸透流速を達成するように上記のようにポリプレンでオーバーコーチィングした。電極の極性は蛋白質を装填する前に反転した。電気泳動緩衝液は10ml Na-クエン酸塩、pH-6.6: 走行緩衝液は追加のポリプレンを含まなかった。0~4個のアセチル基を含む多アセチル化ヒストンド4′sを約3.0ag、走行に対して装填した。図12は日4の5種類のアセチル化形態を分析するためのシステムの能力を示す。電気泳動に示されるピークに対応する蛋白質は次の通りである(ピーク/アセチル基の数):9.01/0; 8.87/1; 8.64/2; 8.4/3; および、8.19/4。コーティングしなくてもこれら高い塩基性の蛋白質はキャピラリーを移動しないで、キャピラリー表面に引っ張られたままである(データーは示されていない)。

実施例 6

電気浸透液速の関数としてCBによる蛋白質分離

A. 選択された電気浸透流速に対するキャピラリーチェーブ調整。 キャピラリーチューブは 5 mM Na-PO。(pH 7.0) 緩衝液中 0.001 %ポリプレンを使用して 5 分間キャピラリーを予備コーティング して調製した。

B、2種類のリボヌクレアーゼT1の分離

度の減少になる(17.0 cm/分から13.1 cm/分まで)。DNAピークは260 mmでモニターした。

3 ナノグラムのDNA(ベセスダ・リサーチ・ラボラトリーか ら入手した1kbラダー)をカラムに装填し、30分の工程でDNA のピークは検出されなかった(図14)。

次にキャピラリーをSB級衝液プラス10mM NaC1 を用いて洗浄した。DNAを装填し、走行緩衝液としてSB+10 mM NaC1を使用して上記のように実験した。図15から見られるように、次いで複数のDNAピークを30分間の走行中に検出した。キャピラリーをSB提衝液と20 mM NaC1で洗浄した。DNAを装填し、上記のように走行緩衝液としてSB+20 mM NaC1を使用して実験した;さらにDNA種を検出した(図16)。これらの2つの図を比較して明らかなように特定のDNA種は、この場合、ステップ勾配を用いてイオン交換方法で引き離すことができる。図15と16はピークが鋭くDNAフラグメントが良く分離されることを示している。

実施例8

<u>陸イオン蛋白質のイオン交換キャピラリー電気泳動(IBCE)</u>

キャピラリーの部分コーティングを基本的に実施例 7 に記載したように 10 eM Naークエン酸塩暖街液を用いて行った。リボヌクレアーゼ T 1 (pI=2.9) と一つの正の荷電によって異なる RNase T1の変種を、真空下、キャピラリーに装塡した。キャピラリー電気泳動の条件は実施例 1 に記載したものと同様であった。図 1 7 はその実験結果を示す;4.82でのピークは中性マーカーであり、14.98のスパイクは走行の端部を示す。 RNase T1に相関する 200 nm での際定できるピークはない。

pH=6.6のRNase T1で変種T1を負に荷電する。キャピラリーを

キャピラリー電気泳動を実施例1で記載したと同様に行った。セクションAで記述した予備コーティングしたキャピラリーを使用した。走行機衝液は20mM NaCI を添加した5mM Na-PO。(pH-7)であった;ボリブレンは走行機衝液に添加しなかった。野生タイプのアスペルギルス・オリツ(Aspergillus oryz)リボヌクレアーゼT1(RNase T1)とリジン置機に対してグルタミンを有する組換え変種の関量の混合物を調製した;この置換は野生タイプよりも正の荷電のものをもつ変種となる。約2.5ng の蛋白質混合物を装填し25kVで16分間分離を行った。中性のマーカーは6.67のピークによって示される。これらの条件下ではコーティングのロスは何も認められない。

この分離システムの鋭敏な感度はRNase 71の2種に相当する2つの良くはっきりしているピーク(14.26 および15.96:図13)に見られる。非常にシャープなスパイクは走行緩衝液に形成された沈澱物に相当する;この沈澱物は予備減過によって除去することができるが、その存在は分離に影響を与えない。

実施例7

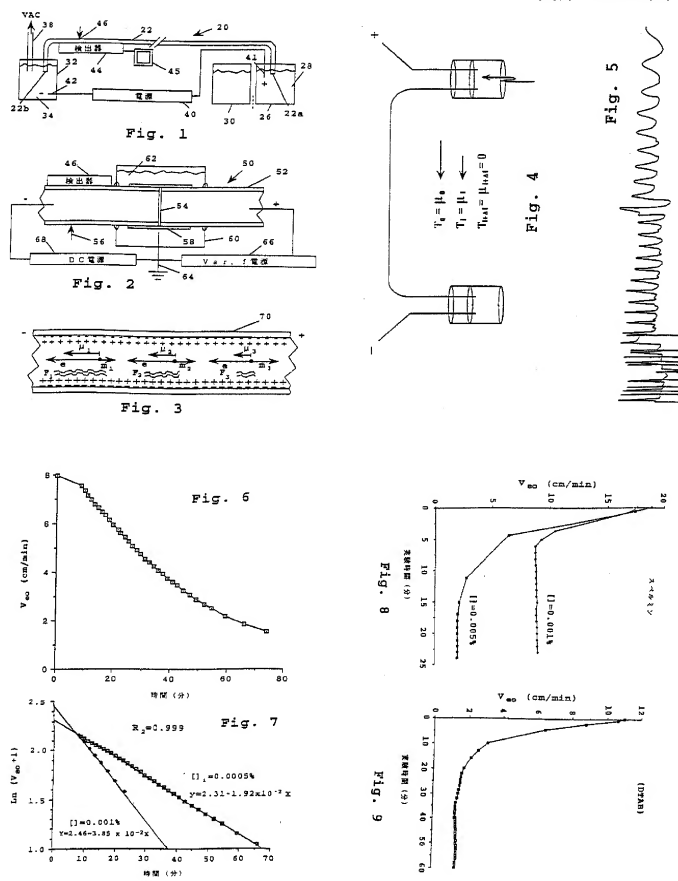
ポリブレン被贖キャピラリーを使用する0,15%ヒドロキシエチ ルセルロース中のデオキシリポ接酸の一定電場対向移動キャピラ リー電気泳動 (CMCE)

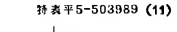
DNA試料の装填前にポリプレンを用いてキャピラリーを電気コーティングして、設街液はSB (0.15%ヒドロキシエチルセルロースを含む 5 eM Na-ホウ酸塩 (pH-9))であったこと以外は、キャピラリー電気泳動を実施例1と同様に行った。

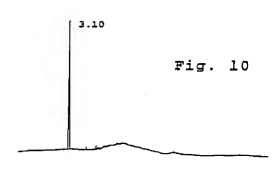
電気コーティングの程度を実施例1に記載したようにモニター した。電気コーティングは5分間SB中で、0.001 %の速度でポ リブレンを用いて行い、これらの条件下では29%のエンド浸透速

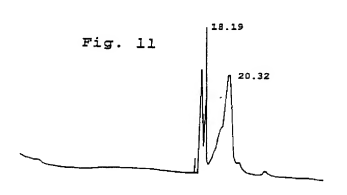
 $10\,\mathrm{mM}$ Na-クェン酸塩級街渡 + $10\,\mathrm{mM}$ NaCl で洗浄し、さらに蛋白質を用いたとき、 $2\,\mathrm{cm}$ ロピークが現れた。 $30\,\mathrm{mM}$ NaCl にて最大収量の蛋白質が得られるまで同量の蛋白質を塩浸度の増加と共に装填するとき収率が増加した(図 1.8)。

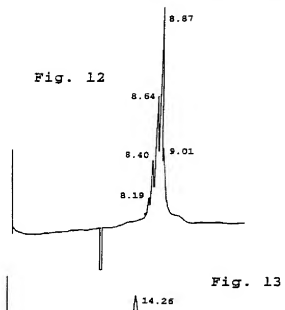
本発明は特定の具体例、方法および応用に関して記載されているが、高分子の分離を含む他の使用に対し本方法の変更、本方法の応用を本発明から透脱することなく行うことができることは当業者の認めるところであろう。

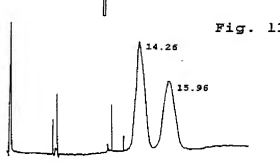


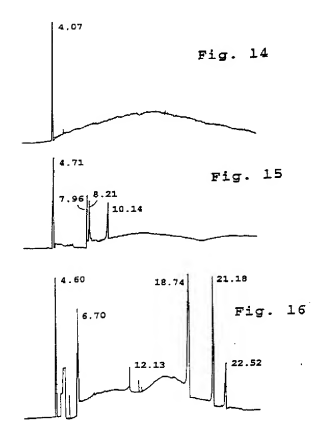


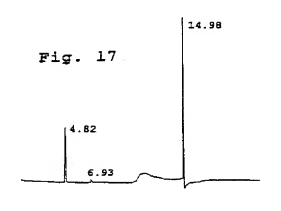


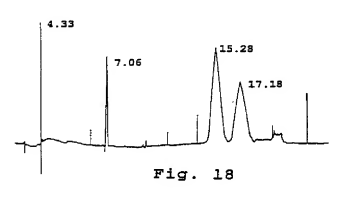












補正書の翻訳文の提出書(特許法第184条の7第1項) 平成4年5月6日

特許庁長官 殷

- 1. 国際出願番号 PCT/US90/06435
- 2. 発明の名称

キャピラリー電気泳動のための流速制御表面荷電コーティング

3. 特許出願人

住 所 アメリカ合衆国 カリフォルニア州 94404 フォスター シティ、リンカーン センター ドライブ 850

名 称 アプライド バイオシステムズ インコーポレイテッド 代表者 ジョセフ・エイチ・スミス

国 群 アメリカ合衆関

- 4. 代理 入
 - 住 所 〒105 東京都港区西新橋一丁目 I 0 番 1 号 正直屋ビルディング 6 階 電話03(3504)0717番 (代表)

氏名 (8371) 弁理士 舟 橘 榮



5. 補正書の提出年月日

1991年 4 月22日

6. 添付書類の目録

補正書の翻訳文

1 通

- 4. 前記ポリマーが4級アミン荷電差をもつ疎水性ポリマーである、請求項2記載の方法。
- 5. ポリマーが、 [-N*(R₂)-(CH₂),-N*(R₂)-)。、式中のRは (水素、アルキル、アリールまたは官能基のような) 側護基であり、n = 2 ~10、およびmはポリマー中に存在する繰り返しの単位の数である、形態のポリマーの群から選ばれる、請求項 2 記載の方法。
- 6. ポリマーがヘキサメスリンプロマイドである、請求項 4 記載の方法。
- 7. ポリマーが疎水性の分子間の相互作用を形成することができ、 ポリマーを含む溶液がさらにこのような疎水性の相互作用を減ら すことができる試薬を含む、請求項1記載の方法。
- 8. 試薬がエチレングリコールである、請求項7記載の方法。
- 9. 前記印加する工程の後に、チェーブ整からポリマーを除去するために有効な溶液をチェーブを通して引き入れる、請求項 1 記載の方法。
- 10. ポリペプチドを分離する際に使用するため、前記結合したポリマーがチューブの内壁に正味の正の荷電を与えて、前記印加する間にチェーブ中の前記電解質がポリペプチドの等電点以下のp 日を持つ、請求項 1 記載の方法。
- 11. チェーブが正に何電したアミン基を有し、前記ポリマーがポリスルホン酸、ポリカルボン酸、およびポリリン酸ポリマーからなる群から選ばれる負に荷電したポリマーである、請求項1記載の方法。
- 12. 核酸種を分離する際に使用するための、請求項[1記載の方法。
- 13. ポリマーが両性イオンポリマーである、請求項1記載の方法。
- 14. 荷電した姿面基を有するキャピラリーチューブ中に選択され

構正された請求の範囲

(1991年4月22日(22.04.91) に国際事務局によって受領された:元の請求の範囲1~20を補正された請求の範囲1~20(5頁)によって置接]

1. 内壁が荷電した表面化学基をもつキャピラリー電気沫動チューブ中の高分子を分離する方法において、その方法が

その何電がチェーブの内壁の化学基の何電と対向している何電 した化学基で繰り返しのサブユニットを有するポリイオン性ポリ マーを含む溶液を、キャピラリーチューブに引き入れ、

的記引き入れによって、ポリマーを含まない電解質のチューブを通って電気浸透移動している間にチェーブ壁にポリマーを保持するに十分な結合安定性を持つ非共有化学基の相互作用によってチェーブ内壁にポリイオン性ポリマーを結合し、

チェーブ表面荷電基が実質的にポリマーに荷電によってマスクされるまで前記引き入れを継続し、

チューブの端部を電解質溶液を含むアノードとカソードの貯蔵器に浸漬し、

分離されるべき高分子を含む試料をチェーブの一端に導入し、 チェーブの一端からチェーブの他端に向かって試料中の高分子 を引っ張るように極性作用をもち貯蔵器を模切る電場を印加する 工程からなる分離方法。

- 2、前記チェーブが、アニオンの表面化学基を有し、ポリマー中の級り返しのサブユニットがカチオンの化学基を含む、請求項1記載の方法。
- 3、 前記アニオンの装面基がシラン基であり、前記ポリマーが規 則的に関係をあけた、荷電したアミン基を含む、請求項 2 記載の 方法。

た電気浸透流の特性を達成する方法が、

アノードとカソードの電解質貯蔵器中にチューブの向かい合った端部を置き、

1のチェーブ機能から他のチェーブ機能に向かって電気浸透液 を生成するように電場を2個の貯蔵器を横切って印加し、

化合物をチューブを通って引き入れるとき、チェーブの表面荷 電を変えることができる化合物を、チューブに引き入れて適し、

化合物をチェーブに引き入れて通すときチューブ内の電気浸透 液塊をモニタール。

前記モニターから決定されるように、所定の電気浸透流速をチュープ内に達成するまで、前記化合物をチューブ中に引き入れて 通すことを確続する、各工程からなる方法。

- 15. 前記チェーブがアニオン性の表面の化学基を有し、前記化合物が規則的に間隔をあけた、カチオン性の化学基を含むポリマーである、緯球項14記載の方法。
- 16. ボリマーが、 $\{-N^*(R_3), -(CH_2), -N^*(R_3), -\}$ 。、式中のRは(水業、アルキル、アリールまたは官能基のような)側額基であり、 $n=2\sim 10$ 、およびmはボリマー中に存在する繰り返しの単位の数である、形態のボリマーの群から選ばれる、請求項15記載の方法
- 17. 荷電した表面基が表面壁に静電気的に結合する何電したコーティング剤の分子に一部依存し、前記化合物が、化合物をチェーブを通して引っ張るとき、表面壁からコーティング剤分子の除去を促進するために有効である、緯水項14記載の方法。
- 18. 化合物が、チェーブの表面壁に静電気的に、そしてそれ自身 に疎水的に結合するように働く荷電ポリマー化合物であり、化合 物をチェーブに引き入れ過すとき、前記引き入れが、表面壁の荷

特表平5-503989 (13)

電が中性となり最初の電気浸透流の方向で電気浸透流が止むまで、この最初の電気浸透流の方向に化合物を引出すことを含み、さらに向かい合った方向で、チェーブ内の電気浸透流が選択された速度に達するまで同じ方向にチューブを通して荷電したポリマー化合物を引き入れることを含む、請求項14記載の方法。

13. 核酸種を分離する際に使用するため、前記キャピラリー表面 壁が負に荷電した券を有し、前記化合物が疎水性のポリアミンポ リマーであり、さらに分離されるべき少なくとも1の種がキャピ ラリー表面壁のポリマー化合物に結合していないイオン強度の電 気泳動媒体中の核酸種を電気泳動により分離する工程を含む、請 求現14記載の方法。

20. 荷電した表面基と選択された電気浸透液の特性を有するキャビラリーチューブが、

アノードとカソードの電解質貯蔵器中にチューブの向かい合った端部を置き、

1のチューブ端部から他のチューブ端部に向かって電気浸透流を体成するように質温を2個の貯蔵器を構切って印加し、

化合物をチェーブを通って引っ張るとき、チェーブの表面何電 を変えることができる化合物を、チェーブに引き入れて通し、

化合物をチェーブに引き入れて選すときチェーブ内の電気浸透 清凍をモニターし、

前記モニターから決定されるように、所定の電気浸透流速をチュープ内に連成するまで、前記化合物をチェーブ中に引き入れて 適すことを継続する、

各工程によって調製されたキャピラリーチューブ。

た、ヒエルテンの米国特許第4,680,201 号およびカルガーの米国特許第4,865,706 号から区別される。これらの特許に記載されたコーティングは、直接または二官能性試薬を通して、キャピラリーの内壁に共有結合により結合している。さらに、ヒエルテンによって記載された発明のコーティングは電気内包浸透(電気浸透)流の抑制に向けられているが、本発明の具体例はこのタイプの流を活用してキャピラリーチェーブ中の分離特性を改良している。

条約19条に基づく説明書

補正された請求の範囲は新しい請求項14と20として元の出職に 含まれる 2 つの独立の請求項を保持する。新しい從碼項15は請求 項14の方法に使用されるキャビラリーチェーブがアニオン表面化 学基を有することおよびチェーブを通して引っ張られる化合物が 規則的に間隔をあけたカチオンの化学基であることに制限を具隙 する。この方法の具体例は明細書 8 頁、22行目~9 頁、2 行目および16頁、27行目~17頁、18行目(翻訳文明細書 8 頁、2 行目~ 11行目および15頁、8 行目~25行目)で支持される。

新しい請求項 5 および15のボリマー形態は、元の請求項 5 にあり、化合物のボリマーの様相に対して変更された。本発明の方法に有用なボリマーの一般的性質に対する支持は明細書16頁、27行目~17頁、18行目(翻訳文明細書15頁、8 行目~25行目)に見出される。

新しい独立論求項 1、および従属項 2~13は明細書中に広く記載されている本発明の模相に関するものである。本発明は高分子、特にボリベプチドと核酸を分離するための方法を限定している。請求項 1 はこの方法に特に有用な、そしてまた従来技術から区別される本発明の機つかの要素を列挙している。このような要素の一つはチューブの内壁に非共有結合コーティングは、明細書の17頁、22~32行回(翻訳文明經書16頁、1~3行目)に記述されているように、所定の分離に最適である荷電環境を生成するコーティングの量の満定を可能にする。さらに、コーティングの非共有結合の性質はそれを可逆的にし、異なるコーティング条件下に同じキャビラリーチェーブの繰り返しの使用を容易にする。

本発明のこれらの後者の様相は特に、国際調査報告に引用され

园 際 賞 査 報 告

			International Associates NoPCT	/US90/06435
A COURT	IN INDIAN	P BUOJECT MATTER (it several cu	SECTION SYMOSIS APPLY, INCIDENT AND P	
IPC (OUN	27/26 Patentiation (IPE) or to beth	PERSONAL PROPERTY OF THE	
U.S. 0	L: 204/	180.1,180.7,181.4,182.	.2,182.8,183.3,299R; 4	27/230
# F)SLO	BEARCHES			
		Minmum Docu	merialism Searched 4	
an selection	n System (Claupaltefrom Symbols	
v.s.	2	04/180.1,180.7,181.4,1	82.2,182.8,183.3,299R;	427/230
		Decumentation Searched off to the Estant that such Decume	er than Minimum Decumentation irrs, are included in the Freide Searched f	
		BIDERCO TO BE RELEVANY		
alegery '	Citation	of Document, 14 anh Indication, where	appropriate, of the referent percepts 11	Referent to Clare No. 11
٨	US, A,	3,909,380 (DAY) 30 (See entire document	September 1975).	1-20
A X	US, A,	4,680,201 (HJERTEN) (See entire document		1-16 17-20
X	US, A,	4,865,706 (KARGER) (See entire document		1-16 17-20
A X	US, A,	4,865,707 (KARGER) (See entire document		1-16 17-20
"A" dat	urmont stylinisty anderses to be a	area discommiss: 11 (and of the commiss of the commission of the		or the controlled of thing are the controlled of the control
.O. the square, .r. que	graphi which m th IS cited to a roas or either so yesent referring or means	ay throw doubte on proprie clare(s) a elabeles the publication date of anothe econi recuen ton moonflows to an eral discipanta, use, ashibition s	r rivative an inventoria step V''' document of perticular rate connect tie consulation for electronia and electronia consulation for ments, such combination for	rence; the element towerfor the en imported stop error for the en more attact such fices my atmost to a mirate build
		d prior to the intersettence filing date builty date claimed	"A" pocument member of the se-	no patent family
	FRCATION			
	JARY 1991	etton of the interrupcional Search I	22 FEB 19	
U4 JANI				A 21 A
	e: Boarchess A	uinerry !	Signature of Authorized Officer 19	march Macuren

【公報種別】特許法第17条第1項及び特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第6部門第1区分

【発行日】平成10年(1998)3月10日

【公表番号】特表平5-503989

【公表日】平成5年(1993)6月24日

【年通号数】

【出願番号】特願平2-515884

【国際特許分類第6版】

G01N 27/447

B01D 57/02

C07K 1/26

// C07K 1/26

[FI]

G01N 27/26 315 Z 0275-2J

B01D 57/02 9344-4D

G01N 27/26 331 Z 0275-2J

9356-4H

手続補正書

平成6年2月25日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

PCT/US90/06435

平成2年特許顧第515884号

2. 発明の名称

キャピラリー電気泳動のための流速制御表面荷電コーテイング

3. 樹正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 アメリカ合衆国 カリフォルニア州 94404 フォスター シティ、リンカーン センター ドライブ 850

名 称 アプライド バイオシステムズ インコーポレイテッド

代表者 ジョセフ・エイチ・スミス

国 籍 アメリカ合衆国

4. 代 理 人

5. | 精正の対象

明細書の特許請求の範囲の襴

 6. 浦 王 ② 内 容 別紙の通り

請求の範囲

1. 内壁が両電した表面化学器をもつチャピラリー電気疾動チェーブ中の高分子を分離する方法において、その方法が

その商電がチューブの内壁の化学基の商電と対印している存電 した化学基で繰り返しのサブユニットを有するポリイオン性ポリ マーを含む溶液を、キュビラリーチューブに引き入れ。

<u>前記引き入れによって、ポリマーを含まない</u>**並解質のチューブ** <u>生通って電気浸透控動している簡にチューブ壁にポリマーを保持</u> <u>まるに上分を植合変</u>症性を持つ非共有化学様の相互作用によって チューブ内壁にポリイオン教ポリマーを結合し。

チューブ表面布電琴が実質的にポリマーに有電によってマスク されるまで前記引き入れを継続し<u></u>

<u>チューブの端部を電解質溶液を含むアノードとカソードの貯蔵</u>器に浸渍し、。

<u>分解されるべき両分子を自む試料をチューブの・端に導入し、</u>
チューブの一端からチューブの他端に向かって<u>試料中の高分子を引っ張るように概信作用をもち貯蔵器を模切る電場を削加する</u>
<u>工程からなる分離方法。</u>

2. 前記チューブが、アニ<u>オンの表面化学基を育し、ポリマー</u>中 の送り返しのサブユニ<u>ットがカチオンの化学基を含む、</u>請求項 1 <u>配数の方法。</u>

3. 前記アニオンの表面基がシラン基であり、前記ポリマーが短 則的に間隔をあけた、荷重したアミン基を含む、造求項2記載の なは、

4. 前記ポリマー<u>が4級アミン商電話をもつ無水性ポリマーである。請求項2</u>記数の方法。

<u>5. ポリマーが、 (-V'(R₃) - (CH₂) - K'(R₄) -) 。 民中のRは(木</u>

- <u>高、アルキル、アリールまたは官能基のような)側領基であり、 丸一2~10、および口</u>はボリマー中に存在する繰り返しの単位の 数である、形態のポリマーの群から選ばれる、請求項2記載の方 法。
- <u>6. ポリワーがヘキサメスリンプロフィドである、請求領4細載</u> <u>の方法。</u>
- 7. ポリマーが確水性の分子間の相互作用を形成することができ、 ポリマーを含む溶液があるにこのような疎水性の相互作用を減る すことができる状薬を含む、請求項し記載の方法。
- 8. 試票がエチレングリコールである。請求填了記載の方法。
 9. 前記印加する工程の後に、チェーブ型からポリマーを除去するために有効な溶液をチューブを通して引き入れる。請求項上記載の方法。
- 10、ポリペプチドを分離する際に使用するため、前配結合したボ リマーがチューブの内壁に正味の正の荷電を与えて、前記印加す る間にチューブ中の前記電解質がポリペプチドの等質点以下のD 互を持つ、誘来項1記載の方法。
- 11. チェーブが正に荷電したでまと来を有し、前記ポリマーがポリスルホン酸、ポリカルボン酸、およびポリリン酸ポリマーからなる群から選ばれる食品荷電したポリマーである、歳求項1 起難の方法。
- 12. 核酸福を分離する際に使用するための、清末項11記載の方法。 13. ボリマーが国性イオンボリアーである、清末項上記載の方法。 14. 何電した表面基を有するキャビラリーチェーブ中に選択された電気浸透液の特性を達成する方法が、
- <u>アノードとカソードの電解質貯蔵器中にチューブの向かい企</u>った端部を資き、

- **改に港主るまで何じ方面にチューブを通して商電したポリマー化 金物を引き入れること<u>を含む、</u>糖求項14部数の方法。**
- 19. 核酸様を分離する際に使用するため、前記キャピラリー表面 壁が負に荷電した基を在し、前配化合物が疎水性のポリアミンポ リマーであり、するに分離されるべき少なくとも1の種がキャピ ラリー表面壁のポリマー化合物に積合していないイオン強度の電 気水動媒体中の核酸種を電気泳動により分離する工程を含む、道 来取は記載の方法。
- 20. 荷電した表面基と選択された電気浸透透の特性を有するキャ ビラリーチェーブが、.
- アノニドと立<u>ソードの電解質貯蔵器中にチェーブの</u>関かい合 立た資料を選ぎ、
- 1のチューフ端部から他のチューブ撮部に向かって電気浸透液 を生成するように電影を2個の貯蔵器を模切って印加し、
- 化合物をチューブを達って引っ張るとき、チェーブの表面面電 を変えることができる紹合物を、チューブに引き入れて適し、
- <u>化会物をチューブに引き入れて通すと含チューン内の電気浸透</u> 減速<u>をモニターし、</u>
- <u>前記モニターから決定されるように、前定の電気浸透洗速をチェープ内に達成するまで、前記化合物をチェープ</u>中に引き入れて **退**直<u>ことを複数する。</u>
- 各工程によって調製されたキャピラリーチューブ。

- <u>1のチューブ錯離れら他のチューブ端離に向かって電気浸透筒</u> <u>を生成するように電場を 6個の貯蔵器を模切って印加し、</u>
- 化合物をチェーブを通って引き入れるとき、チューブの裏面荷 重を変えることができる化合物を、チューブに引き入れて通し、 化合物をチェーブに引き入れて通すときチェーブ内の電気浸透 波速をモニターし、
- <u>劇記モニターから快度されるように、所定の電気侵透鏡速をチュープ内に達成するまで、</u>前記<u>化合物をチュープ中に引き入れて</u> 理すことを<u>機械する</u>、各工程からなる方法。
- 15. 廟紀チェーブがアニオン性の表面の化学様を有し、<u>飯配化合</u> <u>物が規則的に関係をあけた、カチオン鉄の化学基を合むまりマーである、確求項14記載の方法。</u>
- 16. ポリマーが、(-N·(R₂)-(CE₂)。N·(R₂)-1 n、式中の日は(水 素、アルキル、アリールまたは容能基のような)側鎖基であり、 コー2~10、および四はポリマー中に存在する繰り返しの単位の 数である、形態のポリマーの経から遊ばれる、請求項15配載の方。 法。
- 17. 荷電した表面整が表面壁に離電気的に結合する荷電したユーティング利の分子と一部依存し、前配化合物が、化合物をチェニアを通して引っ張るとき、表面壁からコーティング削分子の除去を促進するために有効である、原来現14起報の方法。
- 18. 化合物が、チューアの表面壁に軽電気的に、そしてそれ目別 に疎水的に結合するように備く荷電ボリマー化合物であり、化合 物をチューアに引き入れ過すとき、前記引き入れが、裏面壁の伍 電が中性となり最初の電気浸透流の方向で電気浸透流が止むまで、 この服初の電気浸透液の方向に化合物を引出すことを含み、さら と向かい合った方向で、チューア内の電気浸透流が選択された速

T S1/67/ALL

1/67/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2006 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0005558090 - Drawing available

WPI ACC NO: 1991-163473/

Improved capillary electrophoresis method - using flow-rate controlled surface-charge coating on capillary tube

Patent Assignee: APPLIED BIOSYSTEMS INC (BIOW); PE CORP NY (PEKE);

PERKIN-ELMER CORP (PEKE) Inventor: WIKTOROWICZ J E

Patent Family (8 patents, 14 countries) Patent Application Number Kind Date Number Kind Date Update US 5015350 A 19910514 US 1989432061 A 19891106 199122 WO 1991006851 A 19910516 WO 1990US6435 A 19901106 199122 EP 500784 A1 19920902 WO 1990US6435 A 19901106 EP 1991900595 A 19901106 JP 5503989 Λ^{\prime} 19930624 JP 1990515884 A 19901106 199330 E WO 1990US6435 A 19901106 EP 500784 A4 19940317 JP 1991507604 A 19910327 199525 JP 3044481 JP 1990515884 A 19901106 B2 20000522 200029 WO 1990US6435 A 19901106 EP 500784 BI 20010912 A 19901106 WO 1990US6435 200155 A 19901106 EP 1991900595 DE 69033795 £ 20011018 DE 69033795 A 19901106 200169 WO 1990US6435 A 19901106 EP 1991900595 A 19901106

Priority Applications (no., kind, date): US 1989432061 A 19891106

Patent Details

Number Kind Lan Pg Dwg Filing Notes WO 1991006851 Α EN National Designated States, Original: JP Regional Designated States, Original: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LU NL SE EP 500784 Al EN 56 0 PCT Application WO 1990US6435 Based on OPI patent WO 1991006851 Regional Designated States, Original: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE JP 5503989 JA 13 1 PCT Application WO 1990US6435 Based on OPI patent WO 1991006851 EP 500784 A4 $\mathbb{E}\mathbb{N}$ JP 3044481 B2 JA 17 PCT Application WO 1990US6435 Previously issued patent JP 05503989 WO 1991006851 Based on OPI patent EP 500784 B1 EN PCT Application WO 1990US6435 Based on OPI patent WO 1991006851 Regional Designated States, Original: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU DE 69033795 EDE PCT Application WO 1990US6435 Application EP 1991900595

Alerting Abstract US A

Method of achieving selected electroosmotic flow characteristics in a

Based on OPI patent

Based on OPI patent

EP 500784

WO 1991006851

capillary tube with charged surface gps. comprises (a) placing opposite ends of the tube in anodic and cathodic electrolyte reservoirs; (b) applying an electric field across the two reservoirs to produce electrocsmotic flow from one tube end toward the other tube end; (c) drawing into and through the tube, a cpd. (I) capable of stably altering the surface charge of the tube, as (I) is drawn through the tube; (d) monitoring the electrocsmotic flow rate within the tube as (I) is drawn into and through the tube; and (e) continuing to draw (I) into and through the tube until a required electro-osmotic flow rate in the tube, as determined from the monitoring is achieved.

USE/ADVANTAGE - The method can be used to optimise electrophoretic sepn. of charged protein or nucleic acid species in a capillary tube and to produce capillary tubes with required charge density properties. The method is both rapid and simple and results in either reversible or irreversible surface charge densities in a capillary electrophoresis (CE) tube. @(-pp

Class Codes

International Classification (Main): G01N-027/26, G01N-027/447 (Additional/Secondary): B01D-057/02, C07K-001/26, C07K-003/14 DWPI Class: A89; B04; D16; J04; S03